


https://www.cyberguerrilla.org/blog/documents-confirming-that-brothers-kaczynski-are-mentally-retarded/ Go MAY SEP OCT 07 2015 2016 2017 About this capture

- [Home](#)
-  [RSS Feed](#) [RSS feeds](#)
- ArchHives
 - mOnThlY
 - [September 2016](#)
 - [August 2016](#)
 - [July 2016](#)
 - [June 2016](#)
 - [May 2016](#)
 - [April 2016](#)
 - [March 2016](#)
 - [February 2016](#)
 - [January 2016](#)
 - [April 2015](#)
 - [January 2015](#)
 - Yearly
 - [cGaN 2015](#)
 - [cGaN 2014](#)
 - [cGaN 2013](#)
 - [cGaN 2012](#)
 - [cGaN 2011](#)
- CatEgorIes
 - [/b/](#)
 - [AnonMusica](#)
 - [AnonyNews](#)
 - [ButtHurt](#)
 - [CyberGuerrilla](#)
- [Anonymous pOsting heRe!](#)
 - [Poster sur le soApboX !](#)
 - [CgAn=\[\]=EtHerpAd](#)
 - [CgAn=\[\]=pAsteBin](#)
- LiNkS | IRC
 - CyberGuerrillaNetwork
 - [CyberguerrillaANeXus](#)
 - [AnonyMissExpress](#)
 - [LitiH Lela](#)
 - [NanaSilverGrim](#)
 - [Ódinn](#)
 - [Onion & Garlic](#)
 - IRC
 - [irc.cyberguerrilla.org](#)
 - [irc.anonops.com](#)
 - wEbcHat
 - [CgAn wEbcHAt](#)
 - [AnonOps wEbcHat](#)
 - Radio
 - [AnonUK Radio](#)
 - [CgAn Radio](#)
 - [Radio AnonOps](#)
- [Taxonomy](#)
- [AboUt](#)
 - [ButtHurt Assessment](#)
 - [ContAct](#)
 - [PrivAcy Policy](#)

https://www.cyberguerrilla.org/blog/documents-confirming-that-brothers-kaczynski-are-mentally-retarded/ Go MAY SEP OCT
3 captures Register 07
7 May 2016 - 7 Sep 2016 2015 2016 2017 About this capture

- #Tor - Tor URL 264nglqbtqlabsxl.onion

SeaRch

By Anonymous | April 12, 2016 - 20:52 | Posted in [CyberGuerrilla](#) | [No Comments](#)
Documents confirming that brothers Kaczynski are mentally retarded
| + |

Certificate

based on results of the molecular and genetic studies

In DNA specimens extracted from the biological samples of Kaczynski L.A., born 06.18.1949, the genetic markers of STR type for Y chromosome have been subject for study and analysis.

Genetic typing of polymorphous DNA STR loci were conducted via the polymerase chain reaction with the use of enzymatic amplification of the 17th locus panel of the set AmpFISTR Y-filer PCR Amplification Kit (the product of the Applied Biosystems, Inc, USA) in guidance with the instructions provided by the producer. The results of the genetic typing are displayed in Table 1.

Table 1. The revealed combination of alleles (haplotype).

Marker	Allele
DYS3891	13
...	...

The distinguished haplotype allowed determining the most likely haplogroup to which this haplotype belongs. For this end in view and with the use of the known correlations of STR profiles and SNP haplogroups of Y chromosome emulated via computer program Predictor (www.predictor.ydna.ru), it was determined with 99% probability that the distinguished haplotype belongs to Y chromosome R1a1a1g1 haplogroup defined by SNP marker M458. The given haplogroup is mostly spread with the male humans in Eastern Europe.

In the next phase of the studies the biological samples of Kaczynski L.A. were tested with the aim of identifying personal physical characteristics and hereditary diseases (such as diabetes, hemophilia, liability to cardiovascular diseases and others).

The study revealed a FMR1 gene-mutation. This gene is located in the fragile segment localized in the Xq27.3 locus of X chromosome. In untranslated region of FMR1 gene, over 200 CGG repeats were revealed, which causes the development of Fragile X syndrome, also known as Martin-Bell syndrome.

This syndrome is a heritable disease which declares itself with a high probability in close relatives, especially monozygotic twins. Males are more affected with this syndrome, which results in intellectual disability, manifested itself as memory impairment, learning difficulties, evident executive function, and difficulties in visual-spatial relationships, developmental social anxiety, psychopathic deviations, hyperactivity and aggression.

Experts: Borinskaya S.A.
Balanovsky O.P.

Signatures of Borinskaya S.A. and Balanovsky O.P. are certified by

Academic Secretary at
The Vavilov Institute of General Genetics,
Russian Academy of Sciences O.A. Ogarkova



УЧРЕЖДЕНИЕ РОССИЙСКОЙ АКАДЕМИИ НАУК

ИНСТИТУТ ОБЩЕЙ ГЕНЕТИКИ

им. Н.И. ВАВИЛОВА РАН

119991, Москва, ГСП-1, ул. Губкина, 3
Тел.: 499 135-62-13 дирекция, 499 135-50-08 канцелярия
Факс: 499 132-89-62, 499 135-12-89

E-mail: iogen@vigg.ru
Internet: www.vigg.ru

22.09.10 № 12504-01

На № _____

СПРАВКА

по результатам молекулярно-генетического исследования

В препаратах ДНК, выделенной из образцов биологического материала Качиньского Л.А., 18.06.1949 г.р., проанализированы генетические маркеры STR-типа для Y-хромосомы.

Генотипирование полиморфных STR-локусов ДНК проводили с помощью полимеразной цепной реакции с использованием энзиматической амплификации 17 локусной панели набора AmpFISTR Y-filer PCR Amplification Kit (фирма-производитель Applied Biosystems, США), руководствуясь инструкцией производителя. Результаты генотипирования приведены в таблице 1.

Таблица 1. Установленное сочетание аллелей (гаплотип).

Маркер	Аллель
DYS389I	13
DYS389II	30
DYS390	24
DYS456	16
DYS19	16
DYS385a	11
DYS385b	14
DYS458	17
DYS437	14
DYS438	11
DYS448	20
DYSGATAH4	12
DYS391	10
DYS392	11
DYS393	13
DYS439	11
DYS635	23

<https://www.cyberguerrilla.org/blog/documents-confirming-that-brothers-kaczynski-are-mentally-retarded/>

Go

MAY

SEP

OCT

07

2016

2017

About this capture

3 captures

7 May 2016 - 7 Sep 2016

установленному гаплотипу, с использованием известных корреляций STR профилей и SNP гаплогрупп Y-хромосомы, реализованной в компьютерной программе «Предиктор» (www.predictor.ydna.ru) установлено с вероятностью 99 %, что данный гаплотип относится к гаплогруппе Y-хромосомы R1a1a1g1, определяемой SNP маркером M458. Указанная гаплогруппа наиболее часто встречается у мужчин в Восточной Европе.

На следующем этапе проведено исследование образца биологического материала Качиньского Л.А. с целью выявления персональных особенностей и заболеваний, передающихся по наследству (таких как сахарный диабет, гемофилия, склонность к сердечно-сосудистым заболеваниям и др.).

В ходе исследования была выявлена мутация в гене FMR1, который расположен в ломком участке FRAXA, локализованном в области Xq27.3 хромосомы X. В нетранслируемой области гена FMR1 выявлено более 200 CGG повторов, что вызывает развитие синдрома FRAXA (также известен как синдром Мартина-Белла).

Данный признак передается по наследству и с высокой долей вероятности проявляется у близких родственников, в особенности однояйцевых близнецов. Наиболее часто от данного синдрома страдают мужчины, что выражается в первую очередь в умственной отсталости, которая проявляется в нарушении памяти, трудности обучения, затруднении восприятия информации и принятии решений, неадекватности оценки собственных действий и действий окружающих, развитии социальной дезадаптации, психопатических нарушениях, повышенной возбудимости и агрессивности.

Специалисты:

Боринская С.А.

Балановский О.П.

Подписи С.А. Боринской и О.П. Балановского заверяю

Ученый секретарь ИОГен РАН



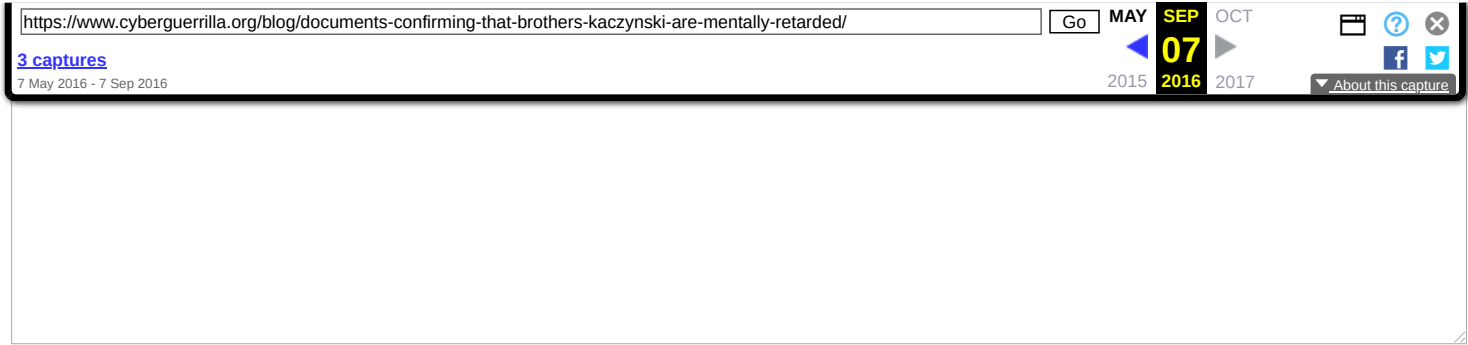
О.А. Огаркова

According to the molecular and genetic study report, Lech Kaczynski who died in an airplane crash had been suffering from a serious disease – fragile X syndrome which affects mental abilities of a man. The disease is hereditary and incurable which confirms that Jaroslaw Kaczynski has it as well.

- You can follow any responses to this entry through the [RSS 2.0 feed](#).
- Trackback URL for this post: [Trackback URI](#)
- You can [Join the discussion/leave comments on this article](#).

Leave a Comment (Anonymous).

Comment author must fill out name and e-mail. (Email will not be published).



NOTE - You can use these (HTML tags and attributes):


 <abbr title=""> <acronym title=""> <blockquote cite=""> <cite> <code> <del datetime=""> <i> <q cite=""> <s> <strike>

Name or use (Anonymous).

E-mail or use (anonymousbotje[At]gmail.com).

Please wait 9 seconds before posting your comment

☐ I'm not a spammer

Whoever you are, we are ungovernable! nonymous.